

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 2000086520 A

(43) Date of publication of application: 28 . 03 . 00

(51) Int. CI

A61K 31/54 A61K 9/16 A61K 47/12 A61K 47/22

(21) Application number: 10254356

(22) Date of filing: 08 . 09 . 98

(71) Applicant:

TAKADA SEIYAKU KK

(72) Inventor:

KINOSHITA HIROYUKI KASAHARA AKIRA

(54) MEQUITAZINE PREPARATION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a mequitazine preparation, especially a dry syrup mequitazine preparation, having no problem in storage stability, having little problems which occur in dissolving the mequitazine in water, especially discoloration and deterioration which are caused by city water and become obstacles for the development of the dry syrup preparation, and further especially capable of inhibiting the formation of an S-oxidized mequitazine compound (SO body).

SOLUTION: This mequitazine preparation capable of inhibiting the oxidized mequitazine formation caused by city water and excellent in storage stability is obtained by making a medicinal antioxidant exist together with either or both of citric acid and succinic acid. When the mequitazine preparation is, for example, produced by processes including wet pelletizing, the medicinal antioxidant is preferably added to the preparation in a powder state subsequent to the wet palletizing process.

COPYRIGHT: (C)2000,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-86520 (P2000-86520A)

(43)公開日 平成12年3月28日(2000.3.28)

| (51) Int.Cl. ⁷ | 識別記号 | FΙ | | テーマコート*(参考) |
|---------------------------|---------------------|---|-------------------|--------------|
| A 6 1 K 31/54 | A E M | A 6 1 K 31/54 | AEM | 4 C O 7 6 |
| | ADA | | ADA | 4 C 0 8 6 |
| 9/16 | | 9/16 | P | |
| 47/12 | | 47/12 K | | |
| 47/22 | 2 | 47/22 | | |
| | | 審査請求 未請求 | 就 請求項の数4 | OL (全 5 頁) |
| (21)出顧番号 | 特願平10-254356 | (71)出願人 00016 | 9880 | |
| | | 高田季 | 夏薬株式会社 | |
| (22) 出願日 | 平成10年9月8日(1998.9.8) | 東京都台東区鳥越2丁目13番10号 | | |
| | | (72)発明者 木下 | 裕之 | |
| | | 埼玉川 | 大宮市別所町15番 | 3号 |
| | | (72)発明者 笠原 | 晶 | |
| | | 埼玉贝 | 大宮市別所町15番 | 3号 |
| | | (74)代理人 10010 | 2668 | |
| | | 弁理士 | 生 佐伯 滋生 | |
| | | Fターム(参考) 40076 AA22 BB01 CC03 CC18 DD42 | | |
| | | | DD43 DD59 DD | 61 DD67 FF63 |
| | | 4 | CO86 AAO1 AAO2 BA | 18 CB09 MA03 |
| | | | MAOS MAOS MA | 23 MA52 NA03 |
| | | | ZA89 ZB13 ZC | 12 |

(54) 【発明の名称】 メキタジン製剤

(57)【要約】

【課題】 メキタジン製剤、特にメキタジンドライシロップ製剤を水道水に溶解した時、毒性などの生体への影響の解明されていないメキタジンの酸化物が生成され、製剤中に混入するため、その生成を抑制する必要がある。

【解決手段】 湿式造粒法などにより、メキタジン製剤を製造する際に、好ましくは湿式造粒後、医薬用抗酸化剤を粉末添加するなどして、クエン酸又はコハク酸の少なくともいずれか1種と共にメキタジン製剤中に存在させることにより、水道水でのメキタジン酸化物の生成を抑制し、保存安定性もよいメキタジン製剤を得ることが出来る。

10

30

【特許請求の範囲】

【請求項1】 クエン酸又はコハク酸の少なくともいずれか1種と医薬用抗酸化剤を含有することを特徴とするメキタジン製剤。

【請求項2】 医薬用抗酸化剤がアスコルビン酸、エリソルビン酸又はそれらの塩から選ばれるものである請求項1に記載のメキタジン製剤。

【請求項3】 クエン酸及び抗酸化剤の含量が、メキタジン1重量部に対して、クエン酸が0.2~1.5重量部、抗酸化剤が0.1~1重量部の割合であることを特徴とする請求項1又は請求項2に記載のメキタジン製剤。

【請求項4】 ドライシロップ製剤であることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のメキタジン製剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はメキタジン製剤に関する。詳しくはメキタジンドライシロップ製剤を製造する際にクエン酸又はコハク酸及びアスコルビン酸、エリソ 20ルビン酸又はそれらの塩などの抗酸化物質を添加することにより、水道水を用いても変色・変質しないことを特徴とするメキタジンドライシロップ製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】本発明者らは先にクエン酸又はコハク酸がメキタジンドライシロップ製剤を製造する際に障害となる赤色変化を著しく抑制すること、また抗酸化剤にも同様な抑制効果があるが、抗酸化剤で変色防止した製剤は保存中に着色するなど保存安定性に問題があることことを見いだした(特開平10-167954号)。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らはその後さ らに検討を重ねた結果、メキタジン製剤を水道水に溶解 したとき、赤色変化の他にメキタジンの酸化により、S ーオキシド体(以下SO体と言う)も生成しているこ と、このSO体の生成はクエン酸又はコハク酸の添加で はあまり抑制されてないという新たな問題(課題)が存 在することを見いだした。このSO体の生成量は多い場 合には、メキタジンの数パーセント程度になることから 医薬品としての品質上の問題からこのSO体の含量をで きるだけ少なく、できれば有効成分の1 重量%以下程度 に抑制することが求められる。従って、本発明は保存安 定性に問題がなく、かつメキタジンを水に溶解する際に 生じる問題、特にドライシロップ製剤を開発する上で障 害となる、水道水によって生ずる変色・変質の少ない、 特にSO体の生成を抑制したメキタジン製剤、特にドラ イシロップ製剤を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の問題を鋭意検討した結果、メキタジンのドライシロップ製 50

剤を製造するにあたり、クエン酸又はコハク酸と抗酸化物作用を示す物質の両者を併用することにより、メキタジンを水道水に溶解した際に生ずるメキタジンの酸化物(SO体等)の生成を著しく抑制すると共に、抗酸化剤を含むにもかかわらず保存安定性も良好な製剤が得られることを見いだし、本発明を完成した。即ち本発明は下記の1ないし4に関するものである。

【0005】1. クエン酸又はコハク酸の少なくともいずれか1種と医薬用抗酸化剤を含有することを特徴とするメキタジン製剤。

- 2. 医薬用抗酸化剤が、アスコルビン酸、エリソルビン酸又はそれらの塩から選ばれるものである上記1に記載のメキタジン製剤。
- 3. クエン酸及び抗酸化剤の含量がメキタジン1重量部に対して、クエン酸が0. 2~1. 5重量部、抗酸化剤が0. 1~1重量部の割合であることを特徴とする上記1又は2に記載のメキタジン製剤。
- 4. ドライシロップ製剤であることを特徴とする上記1 ~3のいずれかに記載のメキタジン製剤。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明におけるクエン酸又はコハク酸はメキタジンの溶解をよくするためフリーの酸であることが好ましいが、その塩と併用してもよい。これらクエン酸又はコハク酸のメキタジン製剤中の含量は、通常メキタジン製剤中におけるメキタジン1重量部に対して、0.1重量部以上、好ましくは0.2重量部以上であり、上限は特にないが、3重量部以上添加しても着色抑制の上では効果は変わらないので、3重量部以下であり、好ましくは1.5重量部以下程度である。更に好ましくは塩を併用した場合、塩の量を含めずに、フリーの酸の量のみで1重量部以下である。クエン酸又はコハク酸は両者を併用してもよい。

【0007】本発明における医薬用抗酸化剤としては、 抗酸化作用を有し、かつ医薬製剤に使用しうるものであ れば特に制限はない。例えばアスコルビン酸、エリソル ピン酸、DL-a-トコフェロール、亜硫酸水素ナトリ ウムなどを挙げることができる。これらの抗酸化剤は酸 又は塩基と塩等を形成するものは塩であってもよい。好 ましい抗酸化剤としてはアスコルビン酸及びエリソルビ ン酸及びそれらの塩を挙げることができる。塩としては 例えばナトリウム塩などのアルカリ金属との塩などが好 ましい。これらの抗酸化剤は単独であっても、2種以上 併用してもよい。メキタジン製剤中における抗酸化剤の 含有量はメキタジン製剤を水道水に溶解した際に、メキ タジンのSO体を抑制する量であれば特に制限はない が、通常、製剤中のメキタジン1重量部に対して、0. 1重量部以上、好ましくは0.2重量部、より好ましく は0.5重量部以上である。また上限は特にないが、メ キタジン1重量部に対して2重量部以下、好ましくは1 重量部以下程度である。

3

【0008】本発明におけるメキタジン製剤は通常メキタジン、賦形剤などの医薬用添加剤、クエン酸又はコハク酸、及び医薬用抗酸化剤を、必要に応じて水その他の溶媒等を添加もしくはそれらに溶解して、適宜任意の順序で混合し、必要に応じて、篩等での整粒、乾燥等を行うことにより得ることが出来る。

【0009】賦形剤などの医薬用添加剤としては乳糖、 ブドウ糖、果糖、白糖などの糖類、マンニトール、ソル ビトールなどの糖アルコール、着香料、着色料、甘味料 その他、医薬品製造に使用される添加剤などが挙げられ 10 る。本発明の製剤、特にドライシロップ製剤において は、マンニトール及び白糖が好ましい。

【0010】本発明におけるメキタジン製剤、特にドライシロップ製剤は次のようにして製造することができる。メキタジンと他の添加剤(精製白糖、Dーマンニトール等)を混合し、これにクエン酸(又はコハク酸)および抗酸化剤を水溶液としたものを加え、湿式造粒によ*

* り整粒し、乾燥して目的とするメキタジンドライシロップ製剤とすることができる。また、この湿式造粒おいて、抗酸化剤を水溶液として添加せずに、造粒後に、抗酸化剤を粉末のまま添加してもよい。即ち、メキタジンに精製白糖、Dーマンニトールなどの添加物を加え混合した後、クエン酸(又はコハク酸)水溶液を加え、湿式造粒し、整粒したのち、抗酸化剤の粉末を添加混合(倍散混合)することにより、メキタジンドライシロップ製剤を製造することができる。抗酸化剤の粉末は粉末状であれば特に制限はないが、通常100メッシュ筋を篩過したのものがよい。後者の製造法で得られた製剤は効果的により好ましく、本発明の製剤を製造するのに適している。後者の製造方法において、クエン酸はより好まし

【0011】このようにして得られた本発明の好ましい 製剤の組成を以下に示す。

メキタジン

1~10重量部 好ましくは2~7重量部

クエン酸

0. 2~10重量部 好ましくは0. 5~7重量部

抗酸化剤

0. 1~10重量部 好ましくは0. 5~7重量部

その他添加剤

残部

なお、上記においてクエン酸の代わりにコハク酸を用いてもよいが、好ましいのはクエン酸である。また、上記の抗酸化剤としては、好ましくはアスコルビン酸及びエリソルビン酸及びそれらの塩から選ばれる少なくとも一種である。その他の添加剤における残部は製剤組成の合計が100重量部となるようにする。

[0012]

【実施例】以下に本発明を実施例及び試験例により、より具体的に説明する。

実施例1

メキタジン6.00mg,精製白糖適量(出来合い製剤 総量が1000mgになるように加える。約682.9 8mg), Dーマンニトール300mgを混合したもの に,精製水0.1mLにクエン酸4.87mg,クエン 酸ナトリウム1.15mg,アスコルビン酸3.0mg を溶解した溶液を加えて,練合を行い30メッシュで篩※ ※過した後,60 $^{\circ}$ 1時間恒温器で乾燥した。得られた粉末を再度30 $^{\circ}$ 3 $^{\circ}$ 9 $^{\circ}$ 90節を用いて調製を行い,目的の製剤を得た。

【0013】実施例2

実施例1において、アスコルビン酸の量を5.0mgにし、精製白糖の量を、製剤総量が1000mgとなるよう調整する以外は、実施例1と同様にして、メキタジンドライシロップ製剤を得た。

30 【0014】試験例1 抗酸化剤の効果 上記で得られた各製剤1gを、水道水20mLに加え、 撹拌機を用いて10分間攪拌し溶解させた。その水溶液 に1mol/L NaOH試薬液を1mLおよびクロロホル ム20mLを加えた。20分間振盪し、3000回転/ 分で5分間遠心分離器にかけた。クロロホルム層を分離 し、下記HPLC条件で測定を行った。

[0015]

HPLC:

(株) 島津製作所製高速液体クロマトグラフ

送液ユニットLC-10AD自動試料導入装置SIL-10AXLシステムコントローラーSCL-10AカラムオープンCTO-10A紫外・可視分光光度計検出器SPD-10AVオンライン脱気装置DGU-4A

(株) 島津製作所製LCワークステーション

【0016】HPLC条件:

Mobile Phase イソオクタン:無水エタノー

ル:アセトニトリル:イソプロピルアミン:水=(12

0:100:15:7:2)

UV Detector

254 n m

Flow

1. 4 mL /min

測定範囲

20分

50 カラム

φ 4. 0×250mm (5 μ mシリカ

ゲル: zorbax-sil)

35℃ Oven Injetion vol $10 \mu L$ Rinse MeOH

Atten 4 * <u>メキタジン酸化物(SO体)生成量</u> (%)

実施例1____0.14 <u>0.</u>09 実施例2

【0018】上記のメキタジン酸化物 (SO体) 生成量 はHPLCの測定値から下記の計算式により算出した値 である。

メキタジン酸化物のHPLCでの面積

 $\times 100$

メキタジン及びメキタジン酸化物のHPLCでの面積の総量

【0019】実施例3

【0017】測定結果

メキタジン3.0mg,精製白糖793.49mg, D -マンニトール300mg, サッカリンナトリウム1. 0mgを混合したものに、精製水0.05mLにクエン 酸2.78mg,クエン酸ナトリウム0.32mgを溶 解した溶液を加えて、練合を行い30メッシュで整粒し た後、60℃1時間恒温器で乾燥した。得られた粉末を※

> メキタジン D-マンニトール クエン酸 アスコルビン酸ナトリウム サッカリン サッカリンナトリウム 精製白糖

※30メッシュで整粒した後、150メッシュで篩過した 10 アスコルビン酸ナトリウム1.5mgを倍散混合し,目 的の製剤を得た。

【0020】実施例4

下記の組成を用いる以外は実施例3と同様にしてメキタ ジンドライシロップ製剤を得た。

3.00mg 100mg2. 50 mg 2. 18mg 2. 00 mg 20.00mg 適量 (白糖は総量が1000mgになるように適量添加する。)

【0021】実施例5

★ジンドライシロップ製剤を得た。

下記の組成を用いる以外は実施例3と同様にしてメキタ★

メキタジン 3. 00mg D-マンニトール 100mg クエン酸 2. 50 mg アスコルビン酸ナトリウム 2. 18mg サッカリン 2. 00mg サッカリンナトリウム 20.00mg 精製白糖 適量 オレンジエッセンス 微量 (白糖は総量が1000mgになるように適量添加する。)

【0022】 実施例6

オレンジエッセンスの変わりに、アップルフレーバーを 用いる以外は実施例5と全く同様にして、メキタジンド ライシロップ製剤を得た。

【0023】比較例

る。)

クエン酸を使用することなく、アスコルビン酸のみを使 40 用して、下記の組成で実施例1と同様にして、メキタジ ンドライシロップ製剤を得た。

メキタジン 3.00mg **D**ーマンニトール 200mg アスコルピン酸 1.00mg アスコルビン酸ナトリウム 0.5mg リン酸水素ニナトリウム 0.34mg 精製白糖 適量 (白糖は総量が1000mgになるように適量添加す

【0024】試験例2

(1) 水道水でのメキタジン酸化物の生成

上記実施例3~6で得られた各製剤1gを、水道水20 mLに加え, 撹拌機を用いて10分間攪拌し溶解させ た。その水溶液に1mol/L NaOH試薬液を1mLお よびクロロホルム20mLを加えた。20分間振盪し、 3000回転/分で5分間遠心分離器にかけた。クロロ ホルム層を分離し,試験例1と同様にして、HPLCで メキタジン酸化物測定を行った。測定結果を試験例1と 同様に換算して、メキタジン酸化物生成量を下表に示し

【0025】(2)経時変化による影響

実施例3~6で得られた各製剤を 各10g取り、60 ℃で2週間暗所条件で保存した。保存後の製剤を蒸留水 に溶解し、試験例1同様にHPLCで保存中におけるメ

50 キタジン酸化物の生成量を測定した。また、各製剤の性

| | 7 | 8 | | |
|------------------------------------|------------------|---------------------------|--|--|
| 状色調の変化も目標 | 関係し、下記に一緒に示した。 | * * [0026] | | |
| | 製剤 (1)水道水での生成 | (2) 保存中にの 保存後の性状 | | |
| | SO体量 (w t %) | SO体量(%) 色調変化 | | |
| | 実施例3 0.15 | 0.07 | | |
| | 実施例4 0.12 | 0.10 | | |
| | <u>実施例5 0.12</u> | 0.13 | | |
| | 実施例6 0.13 | 0.11 | | |
| | 比較例 0.2 | 2. 72 <u>Δ</u> | | |
| 【0027】なお、上記における性状色調変化の基準は ※黄色に変化 △ | | | | |
| 下記の通りである。 | | 10 褐色に変化 × | | |
| 性状及び色調 | 記号 | 【0028】実施例7 | | |
| 白色、性状変化なし | <i>,</i> ⊚ | 下記の組成を用いて実施例1と同様にして、メキタジン | | |
| 微黄色に変化 | 0 | ドライシロップ製剤を得た。 | | |
| 淡黄白色に変化 | ΟΔ | * | | |
| | メキタジン . | 3. 00mg | | |
| | D ーマンニトール | 2 0 0 m g | | |
| | クエン酸 | 2. 91 m g | | |
| | クエン酸酸ナトリウム | 0. 1 m g | | |
| | エリソルビン酸 | 0.5 mg | | |
| | 精製白糖 | 適量 | | |

(白糖は総量が1000mgになるように適量添加する。)

[0029]

★抑制され、かつ保存安定性も良好なメキタジン製剤、特 にドライシロップ製剤を得ることができる。

【発明の効果】本発明によれば、メキタジン製剤を水道 水に溶解した時に、メキタジンの酸化物の生成が著しく★